日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

03.12.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年12月 2日

出 願 番 号 Application Number:

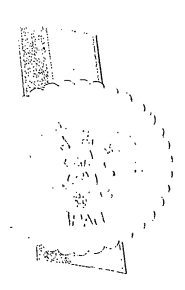
特願2003-403311

[ST. 10/C]:

[JP2003-403311]

出 願 人
Applicant(s):

日本化薬株式会社



2005年 1月20日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 1) 11]



BEST AVAILABLE COPY

特許願 【書類名】 NKD1768 【整理番号】 特許庁長官殿 【あて先】 CO9B 【国際特許分類】 【発明者】 東京都北区志茂3-26-8 日本化薬株式会社 機能化学品開 【住所又は居所】 発研究所内 松井 貴彦 【氏名】 【発明者】 東京都北区志茂3-26-8 日本化薬株式会社 機能化学品開 【住所又は居所】 発研究所内 大野 博昭 【氏名】 【発明者】 東京都北区志茂3-26-8 日本化薬株式会社 機能化学品開 【住所又は居所】 発研究所内 米田 孝 【氏名】 【発明者】 東京都北区志茂3-26-8 日本化薬株式会社 機能化学品開 【住所又は居所】 発研究所内 川井田 芳明 【氏名】 【発明者】 東京都北区志茂3-26-8 日本化薬株式会社 機能化学品開 【住所又は居所】 発研究所内 白崎 康夫 【氏名】 【特許出願人】 000004086 【識別番号】 日本化薬株式会社 【氏名又は名称】 島田 紘一郎 【代表者】 03-3237-5234 【電話番号】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 010319 21,000円 【納付金額】

特許請求の範囲 1

明細書 1

要約書 1

【提出物件の目録】

【物件名】

【物件名】

【物件名】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

下記式(1)で表されるトリスアゾ化合物またはその塩

【化1】

$$O_2N \xrightarrow{R^1} OH NH_2 OH N=N-A$$

$$O_2N \xrightarrow{O} N=N OH N=N-A$$

$$SO_3H SO_3H (1)$$

(式 (1) 中、 R^1 及び R^2 はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カル ボキシル基、スルホ基、スルファモイル基、N-アルキルアミノスルホニル基、N-フェ ニルアミノスルホニル基、リン酸基、ニトロ基、アシル基、ウレイド基、ヒドロキシ基若 しくは(C1~C4)アルコキシ基で置換されても良い(C1~C4)アルキル基、ヒド ロキシ基、(C1~C4)アルコキシ基、スルホ基若しくはカルボキシル基で置換されて も良い(C 1~C 4)アルコキシ基またはアシルアミノ基であり、Aはフェニル基または ナフチル基(但し、これらのフェニル基及びナフチル基はハロゲン原子、シアノ基、カル ボキシル基、スルホ基、アルキル基若しくはフェニル基で置換されても良いスルファモイ ル基、リン酸基、ニトロ基、アシル基、ウレイド基、ヒドロキシ基若しくは(C1~C4) アルコキシ基で置換されても良い(C 1~C 4)アルキル基、ヒドロキシ基、(C 1~ C4)アルコキシ基、スルホ基若しくはカルボキシル基で置換されても良い(C1~C4) アルコキシ基またはアシルアミノ基によって置換されていても良い)を示す。)

【請求項2】

式(1)が下記式(2)で表される請求項1に記載のトリスアゾ化合物またはその塩 【化2】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_3N
 O_3N

(式 (2) 中、 R^1 はカルボキシル基、スルホ基、または($C1\sim C4$)アルコキシ基を 、 R^2 は水素原子またはスルホ基を、 R^3 はカルボキシル基、スルホ基、または(C 1 \sim C4) アルコキシ基を、R⁴は水素原子、ハロゲン原子、カルボキシル基、スルホ基、ニト 口基、 (C1~C4) アルコキシ基、スルファモイル基またはN- (C1~C4) アルキ ルアミノスルホニル基を、 R^5 は、水素原子、カルボキシル基またはスルホ基をそれぞれ 表す)

【請求項3】

式 (2) において、 R^1 はアゾ基に対して 2位、ニトロ基は 4位、 R^2 は 5位、 R^3 はアゾ 基に対して 2位、 R^4 は 4位、 R^5 は 5位又は 6位に結合している請求項 2 に記載のトリス アゾ化合物またはその塩

【請求項4】

式 (2) において、 R^3 がカルボキシル基またはスルホ基、 R^4 がカルボキシル基、スルホ 基、スルファモイル基、N- (C1~C4) アルキルアミノスルホニル基、ニトロ基、($C1\sim C4$) アルコキシ基、 R^5 が水素原子またはカルボキシル基であり、 R^3 がアゾ基に 対して2位、 R^4 が4位、 R^5 が5位に結合している請求項3に記載のトリスアゾ化合物ま たはその塩

【請求項5】

式 (1) が下記式 (2') で表される請求項1に記載のトリスアゾ化合物またはその塩

[化2]

$$O_2N \xrightarrow{R^1} OH NH_2 N=N \xrightarrow{N=N} NSO_3H NSO_3H R^7 \qquad (2')$$

(式 (2') 中、 R^1 はカルボキシル基またはスルホ基を、 R^2 は水素原子を、 R^6 はスルホ基またはニトロ基を、 R^7 は水素原子またはスルホ基をそれぞれ示す。)

【請求項6】

式 (2') における R^1 はアゾ基に対して2位に、フェニル基上のニトロ基は4位に結合しており、 R^6 及び R^7 で置換されたナフチル基において、アゾ基はナフチル基の1位または2位であり、 R^6 は5位または6位に、 R^7 は7位または8位に結合している請求項5に記載のトリスアゾ化合物またはその塩

【請求項7】

塩がリチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、アンモニウム塩または一般式 (3) で表されるアンモニウム塩である請求項1から6のいずれか一項に記載のトリスアゾ化合物の塩

【化3】

$$z^{4}$$
 N^{+}
 Z^{2}
 Z^{3}
(3)

(式 (3) 中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 、 Z^4 はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、ヒドロキシアルキル基またはヒドロキシアルコキシアルキル基を表す。)

【請求項8】

請求項1から7のいずれか一項記載のトリスアゾ化合物またはその塩を少なくとも1種を 有することを特徴とするインク組成物

【請求項9】

請求項8に記載のインク組成物を含む容器を装填したインクジェットプリンタ

【請求項10】

請求項1から7のいずれか一項に記載のトリスアゾ化合物またはその塩によって着色された着色体

【書類名】明細書

【発明の名称】トリスアゾ化合物、インク組成物及び着色体

【技術分野】

[0001]

本発明は、新規なトリスアゾ化合物またはその塩、これらを含有するインク組成物および それによる着色体に関する。

【背景技術】

[0002]

各種のカラー記録法の中でもその代表的方法の一つであるインクジェットプリンタによる記録方法は、インクの小滴を発生させ、これを種々の被記録材料(紙、フィルム、布帛等)に付着させ記録を行うものである。この方法は、記録ヘッドと被記録材料とが接触しないため音の発生が少なく静かであり、また小型化、高速化が容易という特長の為、近年急速に普及しつつあり、今後とも大きな伸長が期待されている。従来、万年筆、フェルトペン等のインク及びインクジェット記録用インクとしては、水溶性染料を水性媒体中に溶出した水性インクが使用されており、これらの水溶性インクにおいてはペン先やインクにおいては、十分な濃度の記録画像を与えること、ペン先やノズルでのインクにおいては、十分な濃度の記録画像を与えること、ペン先やズルの目詰まりを生じないこと、被記録材上での乾燥性がよいこと、滲みが少ないこと、水の日間に優れること等が要求され、また、特に水への溶解度が高いこと、インクにおいては、十分な濃度の記録画像を与えること、インクにガルの目詰まりを生じないこと、被記録材上での乾燥性がよいこと、滲みが少ないこと、被記録材上での溶解度が高いこと、形成される画像には耐水性、耐光性、耐オゾンガス性、耐湿性等の画像堅牢性が求められている。

[0003]

耐オゾンガス性とは、通常単に耐オゾン性又は耐ガス性等とも呼ばれるが、空気中に存在する酸化作用を持つオゾンガスが記録紙中で染料と反応し、印刷された画像を変退色させるという現象に対する耐性のことである。オゾンガスの他にも、この種の作用を持つ酸化性ガスとしては、NOx,SOx等が挙げられるが、これらの酸化性ガスよりもオゾンガスの方がインクジェット記録画像の変退色現象をより促進させる原因物質とされている。特に、写真画質インクジェット専用紙の表面に設けられるインク受容層には、インクの乾燥を早め、また高画質でのにじみを少なくする為に、白色無機顔料等による多孔質の素材を用いているものが多く、このような記録紙上でオゾンガスによる変退色が顕著に見られる。この酸化性ガスによる変退色現象はインクジェット画像に特徴的なものであるため、耐オゾンガス性の向上は最も重要な課題の1つとなっている。

[0004]

今後、インクを用いた印刷方法の使用分野を拡大すべく、インクジェット記録用に用いられるインク組成物及びそれによって着色された着色体には、耐水性、耐光性、耐湿性、耐オゾンガス性の更なる向上が強く求められている。

[0005]

種々の色相のインクが種々の染料から調製されているが、それらのうち黒色インクはモノカラーおよびフルカラー画像の両方に使用される重要なインクである。これら黒色インク用の染料として今日まで多くのものが提案されているが、市場の要求を充分に満足する製品を提供するには至っていない。提案されている多くの色素はジスアゾ色素であり、これらは色相が浅すぎる(赤味の黒色になる)、演色性が悪い、耐水性や耐湿性が悪い、耐オゾンガス性が十分でない等の問題がある。また、同様に数多く提案されているアゾ含金色素の場合、金属イオンを含み人体への安全性や環境に対する配慮が十分でない、耐オゾンガス性が十分でない等の問題がある。色相を深くする為に共役系を延ばしたテトラアゾ色素については、色相濃度が低い、水溶性が低く水溶液やインクの保存安定性が悪い、耐オゾンガス性が十分でない等の問題が残されている。

[0006]

近年最も重要な課題となっている耐オゾンガス性について改良されたインクジェット用黒 色インク用色素化合物としては、例えば特許文献1に記載の化合物が挙げられる。しかし 、これらの化合物の耐オゾンガス性は市場要求を十分に満たすものではない。また、本発明の黒色インク用色素化合物に構造的に近似する化合物としては特許文献 2 、 3 に記載の化合物が挙げられるが、市場の要求、特に耐オゾンガス性に関しての要求を十分に満たしているものではない。

【特許文献1】特開2003-183545号公報

【特許文献2】特開昭62-109872号公報

【特許文献3】特開2003-201412号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

本発明は、水を主要成分とする媒体に対する溶解性が高く、高濃度染料水溶液及びインクを長期間保存した場合でも安定であり、印字された画像の濃度が高く、印字された画像の 堅牢性、特に耐オゾンガス性に優れた黒色の記録画像を与え、また、合成が容易でありか つ安価である黒色インク用色素とそのインク組成物を提供する事を目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明者らは前記したような課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、本発明に至ったものである。即ち本発明は、

(1) 下記式(1)で表されるトリスアゾ化合物またはその塩、

【化1】

$$O_{2}N \xrightarrow{R^{1}} N=N \xrightarrow{OH} NH_{2} N=N \xrightarrow{OH} N=N-A$$

$$O_{2}N \xrightarrow{F} N=N \xrightarrow{OH} N=N-A$$

$$SO_{3}H SO_{3}H (1)$$

(式(1)中、R¹及びR²はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、スルホ基、スルファモイル基、Nーアルキルアミノスルホニル基、Nーフェニルアミノスルホニル基、リン酸基、ニトロ基、アシル基、ウレイド基、ヒドロキシ基若しくは(C1~C4)アルコキシ基で置換されても良い(C1~C4)アルキル基、ヒドロキシ基、(C1~C4)アルコキシ基またはアシルアミノ基であり、Aはフェニル基またはナフチル基(但し、これらのフェニル基及びナフチル基はハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、スルホ基、アルキル基若しくはフェニル基で置換されても良いスルファモイル基、リン酸基、ニトロ基、アシル基、ウレイド基、ヒドロキシ基若しくは(C1~C4)アルコキシ基で置換されても良い(C1~C4)アルコキシ基で置換されても良い(C1~C4)アルコキシ基、スルホ基若しくはカルボキシル基で置換されても良い(C1~C4)アルコキシ基またはアシルアミノ基によって置換されていても良い)を示す。)

(2)式(1)が下記式(2)で表される(1)に記載のトリスアゾ化合物またはその塩

【化2】

$$O_2N \xrightarrow{R^1} OH NH_2 OH N=N \xrightarrow{SO_3H} SO_3H R^3$$

$$O_2N \xrightarrow{SO_3H} SO_3H SO_3H R^3$$

$$O_3N \xrightarrow{SO_3H} SO_3H SO_3H R^3$$

$$O_3N \xrightarrow{SO_3H} SO_3H SO_3H R^3$$

(式(2)中、 R^1 はカルボキシル基、スルホ基、または($C1\sim C4$)アルコキシ基を、 R^2 は水素原子またはスルホ基を、 R^3 はカルボキシル基、スルホ基、または($C1\sim C$

- 4) アルコキシ基を、 R^4 は水素原子、ハロゲン原子、カルボキシル基、スルホ基、ニトロ基、 (C1~C4) アルコキシ基、スルファモイル基またはN- (C1~C4) アルキルアミノスルホニル基を、 R^5 は、水素原子、カルボキシル基またはスルホ基をそれぞれ表す)
- (3)式(2)において、 R^1 はアゾ基に対して 2位、ニトロ基は 4位、 R^2 は 5位、 R^3 はアゾ基に対して 2位、 R^4 は 4位、 R^5 は 5位又は 6位に結合している(2)に記載のトリスアゾ化合物またはその塩、
- (4) 式 (2) において、 R^3 がカルボキシル基またはスルホ基、 R^4 がカルボキシル基、スルホ基、スルファモイル基、N- (C1~C4) アルキルアミノスルホニル基、ニトロ基、(C1~C4) アルコキシ基、 R^5 が水素原子またはカルボキシル基であり、 R^3 がアゾ基に対して 2位、 R^4 が 4位、 R^5 が 5位に結合している(3)に記載のトリスアゾ化合物またはその塩、
- (5) 式 (1) が下記式 (2') で表される (1) に記載のトリスアゾ化合物またはその 塩、

【化2】

$$O_2N$$
 $N=N$
 $N=N$

(式(2')中、 R^1 はカルボキシル基またはスルホ基を、 R^2 は水素原子を、 R^6 はスルホ基またはニトロ基を、 R^7 は水素原子またはスルホ基をそれぞれ示す。)

- (6)式(2')における R^1 はアゾ基に対して2位に、フェニル基上のニトロ基は4位に結合しており、 R^6 及び R^7 で置換されたナフチル基において、アゾ基はナフチル基の1位または2位であり、 R^6 は5位または6位に、 R^7 は7位または8位に結合している(5)に記載のトリスアゾ化合物またはその塩、
- (7)塩がリチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、アンモニウム塩または一般式(3)で表されるアンモニウム塩である(1)から(6)のいずれか一項に記載のトリスアゾ化合物の塩、

【化3】

$$Z^{4}$$
 N^{+} Z^{2} Z^{3} (3)

(式 (3) 中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 、 Z^4 はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、ヒドロキシアルキル基またはヒドロキシアルコキシアルキル基を表す。)

(8) (1) から (7) のいずれか一項記載のトリスアゾ化合物またはその塩を少なくとも1種を有することを特徴とするインク組成物、

(9) (8) に記載のインク組成物を含む容器を装填したインクジェットプリンタ、

(10) (1) から (7) のいずれか一項に記載のトリスアゾ化合物またはその塩によって着色された着色体、

に関する。

【発明の効果】

[0009]

本発明のトリスアゾ化合物は水溶解性に優れるので、インク組成物製造過程でのメンプランフィルターによるろ過性が良好であり、記録液の保存時の安定性や吐出安定性にも優れ

ている。又、このトリスアゾ化合物を含有する本発明のインク組成物は長期間保存後の結晶析出、物性変化、色変化等もなく、貯蔵安定性が良好である。又、本発明のトリスアゾ化合物を含有するインク組成物は、インクジェット記録用、筆記用具用として用いられ、普通紙及びインクジェット専用紙に記録した場合の記録画像の印字濃度が高く、さらに各種堅牢性、特に耐オゾンガス性に優れている。マゼンタ、シアン及びイエロー染料と共に用いることで各種堅牢性に優れたフルカラーのインクジェット記録が可能である。このように本発明のインク組成物はインクジェット記録用ブラックインクとして極めて有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0010]

以下、本発明を詳細に説明する。

一般式 (1) 及び一般式 (2) における R^1 から R^5 及び A のフェニル基若しくはナフチル基に置換しうる置換基において、アシル基の例としては、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、ベンゾイル、ナフトイル等があげられる。

一般式(1)及び一般式(2)における R^1 から R^5 及び、Aのフェニル基若しくはナフチル基に置換しうる置換基において、アルキル基若しくはフェニル基で置換されても良いスルファモイル基の例としては、スルファモイル、N-メチルスルファモイル、N-エチルスルファモイル、N-(n-ブチル)スルファモイル、N,N-ジ(n-プロピル)スルファモイル、N-フェニルスルファモイル等が挙げられる。

一般式(1)及び一般式(2)における R^1 から R^5 及び、Aのフェニル基若しくはナフチル基に置換しうる置換基において、ヒドロキシ基若しくは($C1\sim C4$)アルコキシ基で置換されても良い($C1\sim C4$)アルキル基の例としては、メチル、エチル、n-プロピル、10パーブチル、イソプロピル、11パーブチル、イソブチル、11パーブチル、11パーブチル、11パーブチル、11パーブチル、11パープロピル、11パープロポキシエチル、11パープロポキシエチル、11パープロポキシブロピル、11パープロポキシブロピル、11パープロポキシブロピル、11パープロポキシブチル、11パープロポキシブチル、11パープロポキシブチル、11パープロポキシブチル、11パープロポキシブチル、11パープロポキシブチル、11パープロポキシブチル、11パープロポキシブチル等が挙げられる。

一般式(1)及び一般式(2)における R^1 から R^5 及び、Aのフェニル基若しくはナフチル基に置換しうる置換基において、ヒドロキシ基、($C1\sim C4$)アルコキシ基、スルボ基若しくはカルボキシル基で置換されても良い($C1\sim C4$)アルコキシ基の例としては、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、sec-ブトキシ、tert-ブトキシ、2-ヒドロキシエトキシ、2-ヒドロキシプロポキシ、3-ヒドロキシプロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プロポキシ、1- アロポキシブロポキシ、1- アロポキシズロポキシ、1- アミノ等があげられる。

[0011]

一般式 (1) における好ましい R^1 及び R^2 は、水素原子、塩素原子、臭素原子、シアノ基、カルボキシル基、スルホ基、スルファモイル基、N- メチルスルファモイル基、N- チルスルファモイル基、リン酸基、ニトロ基、アセチル基、ベンゾイル基、ウレイド基、メチル基、メトキシ基、エチル基、エトキシ基、プロピル基、プロポキシ基、2- ヒドロキシエトキシ基、2- メトキシエトキシ基、3- スルホプロポキシ基、4- スルホプトキシ基、カルボキシメトキシ基、2- カルボキシエトキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基等であり、さらに好ましくは、水素原子、塩素原子

、シアノ基、スルファモイル基、アセチル基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホ基、リン酸基であり、特に好ましくは、水素原子、カルボキシル基、スルホ基である。

一般式(1)におけるAのフェニル基若しくはナフチル基に置換しうる好ましい置換基は、水素原子、塩素原子、臭素原子、シアノ基、カルボキシル基、スルホ基、スルファモイル基、Nーメチルスルファモイル基、Nーエチルスルファモイル基、リン酸基、ニトロ基、アセチル基、ベンゾイル基、ウレイド基、メチル基、メトキシ基、エチル基、エトキシ基、プロピル基、プロポキシ基、2ーヒドロキシエトキシ基、2ーメトキシエトキシ基、カルボキシメトキシ基、2ーカルボキシエトキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基等であり、さらに好ましくは、水素原子、シアノ基、メチル基、メトキシ基、スルファモイル基であり、特に好ましくは、水素原子、メトキシ基、スルホ基、Nーメチルスルファモイル基であり、特に好ましくは、水素原子、メトキシ基、スルホ基、Nーメチルスルファモイル基である。

一般式 (2) における好ましい R³から R⁵は、水素原子、塩素原子、臭素原子、シアノ基、カルボキシル基、スルホ基、スルファモイル基、Nーメチルスルファモイル基、Nーエチルスルファモイル基、リン酸基、ニトロ基、アセチル基、ペンゾイル基、ウレイド基、メチル基、メトキシ基、エチル基、エトキシ基、プロピル基、プロポキシ基、2ーヒドロキシエトキシ基、2ーメトキシエトキシ基、3ースルホプロポキシ基、4ースルホブトキシ基、カルボキシメトキシ基、2ーカルボキシエトキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基等であり、さらに好ましくは、水素原子、シアノ基、メチル基、メトキシ基、スルファモイル基、Nーメチルスルファモイル基、アセチル基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホ基であり、特に好ましくは、水素原子、メトキシ基、スルファモイル基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホ基、Nーメチルスルファモイル基をある。

[0012]

前記式 (1) 及び (2) で示される化合物の塩は、無機または有機の陽イオンの塩である。そのうち無機塩の具体例としては、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩およびアンモニウム塩が挙げられ、好ましい無機塩は、リチウム、ナトリウム、カリウムの塩およびアンモニウム塩であり、又、有機の陽イオンの塩としては例えば前記式 (3) で示される化合物の塩があげられるがこれらに限定されるものではない。

[0013]

一般式 (3) における Z^1 、 Z^2 、 Z^3 、 Z^4 におけるアルキル基の例としてはメチル、エチ ル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソプチル、secーブチル、tert ープチルなどが挙げられ、ヒドロキシアルキル基の例としてはヒドロキシメチル基、ヒド ロキシエチル基、3-ヒドロキシプロピル基、2-ヒドロキシプロピル基、4-ヒドロキ シプチル基、3-ヒドロキシブチル基、2-ヒドロキシブチル基等のヒドロキシー (С1 ~C4) アルキル基が挙げられ、ヒドロキシアルコキシアルキル基の例としては、ヒドロ キシエトキシメチル基、2-ヒドロキシエトキシエチル基、3-ヒドロキシエトキシプロ ピル基、2-ヒドロキシエトキシプロピル基、4-ヒドロキシエトキシブチル基、3-ヒ ドロキシエトキシブチル基、2-ヒドロキシエトキシブチル基等ヒドロキシ (С1~С4) アルコキシー (C 1 ~ C 4) アルキル基が挙げられ、これらのうちヒドロキシエトキシ - (C1~C4) アルキル基が好ましい。特に好ましいものとしては水素原子;メチル基 ;ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、3-ヒドロキシプロピル基、2-ヒドロキ シプロピル基、4-ヒドロキシブチル基、3-ヒドロキシブチル基、2-ヒドロキシブチ ル基等のヒドロキシー (C1~C4) アルキル基;ヒドロキシエトキシメチル基、2-ヒ ドロキシエトキシエチル基、3-ヒドロキシエトキシプロピル基、2-ヒドロキシエトキ シプロピル基、4-ヒドロキシエトキシブチル基、3-ヒドロキシエトキシブチル基、2 ーヒドロキシエトキシブチル基等のヒドロキシエトキシー(C 1 ~ C 4)アルキル基が挙 げられる。

[0014]

一般式(3)における Z^1 、 Z^2 、 Z^3 、 Z^4 の具体例を(表 1)に示す。 [0015](来1)

(衣 1)			- 3	Z ⁴
化合物No.	Z^1	Z^2	Z^3	_
1-1	Н	-C2H4OH	-C2H4OH	-C2H4OH
1-2	СНЗ	-C2H4OH	-C2H4OH	-C2H4OH
1-3	Н	-CH2CH(OH)CH3	-CH2CH (OH) CH3	-CH2CH(OH)CH3
1-4	СНЗ	-CH2CH (OH) CH3	-CH2CH (OH) CH3	-CH2CH(OH)CH3
1-5	Н	-C2H4OH	Н	-C2H4OH
1-6	CH3	-C2H4OH	Н	-C2H4OH
1-7	Н	-CH2CH (OH) CH3	Н	-CH2CH (OH) CH3
1-8	СН3 -	CHOCH (OH) CHO	Н	-CH2CH(OH)CH3
1-9	CH3	-C2H4OH	CH3	-C2H4OH
		-CH2CH (OH) CH3	CH3	-CH2CH (OH) CH3
1-10	СНЗ	-C112C11 (O11) C113	OHO	0.12 011 (010) 0111

[0016]

一般式(1)及び(2)で示される本発明のトリスアゾ化合物は、例えば次のような方法 で合成することができる。ここでは、一般式 (2) で示されるトリスアゾ化合物で例を挙 げるが、一般式 (1) で示されるトリスアゾ化合物についても同様の方法で合成すること ができる。また各工程における化合物の構造式は遊離酸の形で表すこととする。すなわち 、2-アミノー5-ナフトールー1,7-ジスルホン酸とp-トルエンスルホニルクロラ イドとのアルカリ存在下での反応により得られる式 (4)

[0017] 【化4】

$$O_2$$
 CH_3
 H_2N
 SO_3H
 O_2
 CH_3
 O_3
 O_2
 O_3
 O_3
 O_4
 O_2
 O_4
 O_4
 O_4
 O_4
 O_5
 O_4
 O_5
 O_5

[0018]で表される化合物を常法によりジアゾ化し式 (5) [0019] 【化5】

[0020] で表される化合物とカップリング反応し、生成した式(6) [0021]

【化6】

OH NH₂

$$N=N$$
 SO_3H
 SO_3H
 SO_3H
 SO_3H
 SO_3H

[0022]

で表される化合物に、式(7)

【0023】 【化7】

$$O_2N \xrightarrow{R^1} NH_2 \qquad (7)$$

$$R^2$$

[0024]

(式中 R^1 及び R^2 は前記と同じ意味を有する。) で表される化合物を常法によりジアゾ化したものをカップリング反応させ、得られる式(8)

【0025】 【化8】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_2N

[0026]

(式中 R^1 及び R^2 は前記と同じ意味を有する。) で表される化合物をアルカリ条件下、加水分解し式(9)

【0027】 【化9】

$$O_2N$$
 $N=N$
 O_3N
 O_3H
 O_3H

[0028]

 $(式中<math>R^1$ 及び R^2 は前記と同じ意味を有する。) で表される化合物を得る。これに一般式(10)

[0029]

【化10】

$$H_2N = \begin{bmatrix} R^3 \\ -1 \\ -1 \end{bmatrix} R^4$$
 R^5 (10)

[0030]

(式中 R^3 、 R^4 及び R^5 は前記と同じ意味を有する。) で表される化合物を常法によりジアゾ化したものをカップリングさせ一般式(2)で表される本発明のトリスアゾ化合物を得ることができる。

[0031]

一般式 (1) に示した化合物の好適な例として、特に限定されるものではないが、具体的に下記の構造式のものが挙げられる。

[0032]

【表1】

表 2.

表2.			
化合物 No.	構造式		
1	O_2N O_3H		
2	O_2N O_3H		
3	O ₂ N — N=N — N=N — SO ₃ H COOH HO ₃ S SO ₃ H		
4	O_2N O_2N O_3H O_1N O_2N O_3H O_3S O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H		
5	O_2N O_2N O_3H O_1HO_3S O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H O_3H		
6	O ₂ N — N=N — N=N — N=N — SO ₃ H SO ₃ H SO ₃ H SO ₃ H		
7	O_2N O_3H OH NH_2 O_3H OH NH_2 O_3H OH OH OH OH OH OH OH O		
8	O ₂ N O ₃ H OH NH ₂ OH H ₃ CO OH H ₃ CO OH N=N O ₂ N=N O ₃ H SO ₃ H SO ₃ H SO ₃ H SO ₃ H		

[0033]

【表2】

表3.

化合物 No.	I have to	
9	O ₂ N OH NH ₂ N=N SO ₃ H SO ₃ H SO ₃ H	
10	O ₂ N — N=N — SO ₃ H CH ₃ HO ₃ S SO ₃ H SO ₃ H CH ₃	
11	O ₂ N HO ₃ S SO ₃ H O ₂ N HO ₃ S SO ₃ H	
1 2	O ₂ N — N=N — SO ₃ H SO ₃ H SO ₃ H	
13	O ₂ N - N=N - N=N - SO ₃ H COOH HO ₃ S HO ₃ S SO ₃ H	
1 4	O ₂ N HO ₃ S SO ₃ H O ₃ H O ₄ H HOOC SO ₂ NH ₂ SO ₃ H	
1 5	O ₂ N - N=N - N=N - NO ₂ HO ₃ S HO ₃ S SO ₃ H SO ₃ H	
1 6	O_2N O_3N O_3H O_3S O_3H	

[0034]

【表3】

表4.

化合物 No.	構造式	
1 7	O ₂ N \longrightarrow N=N \longrightarrow N=N \longrightarrow SO ₃ H	
18	O ₂ N OH NH ₂ OH N=N SO ₃ H HO ₃ S SO ₃ H HO ₃ S SO ₃ H SO ₃ H	
19	O ₂ N - N=N - SO ₃ H - SO ₃ H + O ₃ S SO ₃ H + O ₃ S	
2 0	O ₂ N — N=N — N=N — NO ₂ NO ₃ H HO ₃ S SO ₃ H HO ₃ S	

[0035]

2-アミノ-5-ナフトール-1, 7-ジスルホン酸とp-トルエンスルホニルクロライ ドとの反応による式(4)の化合物の合成はそれ自体公知の方法で実施され、例えば水性 または水性有機媒体中、例えば20~100℃、好ましくは30~80℃の温度ならびに 中性からアルカリ性のpH値で行うことが有利である。好ましくは弱アルカリ性のpH値 、たとえばpH8~11で実施される。このpH値の調整は塩基の添加によって実施され る。塩基としては、たとえば水酸化リチウム、水酸化ナトリウムのごときアルカリ金属水 酸化物、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのごときアルカリ金属炭酸塩など が使用できる。2-アミノー5-ナフトール-1,7-ジスルホン酸に対しp-トルエン スルホニルクロライドは、1~1.5倍モル用いる。

[0036]

式(4)の化合物のジアゾ化はそれ自体公知の方法で実施され、たとえば無機酸媒質中、 例えば−5~30℃、好ましくは5~15℃の温度で亜硝酸塩、たとえば亜硝酸ナトリウ ムのごとき亜硝酸アルカリ金属塩を使用して実施される。式(4)の化合物のジアゾ化物 と式 (5) の化合物とのカップリングもそれ自体公知の条件で実施される。水性または水 性有機媒体中、例えば−5~30℃、好ましくは5~20℃の温度ならびに酸性から中性 のpH値で行うことが有利である。好ましくは弱酸性から中性のpH値、たとえばpH2 ~6で実施される。このp H値の調整は塩基の添加によって実施される。塩基としては、 たとえば水酸化リチウム、水酸化ナトリウムのごときアルカリ金属水酸化物、炭酸リチウ ム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのごときアルカリ金属炭酸塩、酢酸ナトリウムのごと き酢酸塩、アンモニアまたは有機アミンなどが使用できる。式(4)と(5)の化合物は 、ほぼ化学量論量で用いる。

[0037]

式 (7) の化合物のジアゾ化もそれ自体公知の方法で実施され、たとえば無機酸媒質中例 えば−5~30℃、好ましくは0~15℃の温度で亜硝酸塩、たとえば亜硝酸ナトリウム

のごとき亜硝酸アルカリ金属塩を使用して実施される。式 (7) の化合物のジアゾ化物と 式(6)の化合物のカップリングもそれ自体公知の条件で実施される。水性または水性有 機媒体中、例えば−5~30℃、好ましくは10~25℃の温度ならびに弱酸性からアル カリ性のpH値で行うことが有利である。好ましくは弱酸性から弱アルカリ性のpH値、 たとえばpH5~10で実施され、pH値の調整は塩基の添加によって実施される。塩基 としては、たとえば水酸化リチウム、水酸化ナトリウムのごときアルカリ金属水酸化物、 炭酸リチウム、炭酸ナトリウムまたは炭酸カリウムのごときアルカリ金属炭酸塩、酢酸ナ トリウムのごとき酢酸塩、あるいはアンモニアまたは有機アミンなどが使用できる。式(6)と(7)の化合物は、ほぼ化学量論量で用いる。

[0038]

式 (8) の化合物の加水分解による一般式 (9) の化合物の製造もそれ自体公知の方法で 実施される。有利には水性アルカリ性媒質中で加熱する方法であり、たとえば一般式 (8) の化合物を含有する溶液に水酸化ナトリウムまたは水酸化カリウムを加えpHを9. 5 以上としたのち、例えば20~150℃の温度、好ましくは30~100℃の温度に加熱 することによって実施される。このとき反応溶液のpH値は9. 5~11. 5に維持する ことが好ましい。このpH値の調整は塩基の添加によって実施される。塩基は前記したも のを用いることができる。

[0039]

一般式(10)の化合物のジアゾ化もそれ自体公知の方法で実施され、たとえば無機酸媒 質中例えば-5~30℃、好ましくは0~15℃の温度で亜硝酸塩、たとえば亜硝酸ナト リウムのごとき亜硝酸アルカリ金属塩を使用して実施される。一般式(10)の化合物の ジアゾ化物と式(9)の化合物のカップリングもそれ自体公知の条件で実施される。水性 または水性有機媒体中、例えば5~40℃、好ましくは10~25℃の温度ならびに弱酸 性からアルカリ性のpH値で行うことが有利である。好ましくは中性からアルカリ性のp H値、たとえばpH5~10で実施され、pH値の調整は塩基の添加によって実施される 。塩基としては、たとえば水酸化リチウム、水酸化ナトリウムのごときアルカリ金属水酸 化物、炭酸リチウム、炭酸ナトリウムまたは炭酸カリウムのごときアルカリ金属炭酸塩、 酢酸ナトリウムのごとき酢酸塩、あるいはアンモニアまたは有機アミンなどが使用できる 。一般式(9)と(10)の化合物は、ほぼ化学量論量で用いる。

[0040]

本発明の一般式(1)で示されるトリスアゾ化合物またはその塩(以下断りの無い限り化 合物又はその塩を単に化合物と記す。)は、カップリング反応後、鉱酸の添加により遊離 酸の形で単離する事ができ、これから水または酸性化した水による洗浄により無機塩を除 去する事が出来る。次に、この様にして得られる低い塩含有率を有する酸型色素は、水性 媒体中で所望の無機又は有機の塩基により中和することで対応する塩の溶液とすることが 出来る。無機の塩基の例としては、例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カ リウムなどのアルカリ金属の水酸化物、水酸化アンモニウム、あるいは炭酸リチウム、炭 酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩などが挙げられ、有機の塩基の 例としては、有機アミン、例えばジエタノールアミン、トリエタノールアミンなどのアル カノールアミンなどがあげられるがこれらに限定されるものではない。

[0041]

本発明のインク組成物、について説明する。本発明の前記一般式(1)で表されるトリス アゾ化合物を含む水性組成物は、セルロースからなる材料を染色することが可能である。 また、その他カルボンアミド結合を有する材料にも染色が可能で、皮革、織物、紙の染色 に幅広く用いることができる。一方、本発明の化合物の代表的な使用法としては、液体の 媒体に溶解してなるインク組成物が挙げられる。

[0042]

前記一般式 (1) で示される本発明のトリスアゾ化合物を含む反応液は、インク組成物の 製造に直接使用する事が出来る。しかし、まずこれを乾燥、例えばスプレー乾燥させて単 離するか、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化カルシウム、硫酸ナトリウム等の無機塩 類によって塩析するか、塩酸、硫酸、硝酸等の鉱酸によって酸析するか、あるいは前記し た塩析と酸析を組み合わせた酸塩析することによって本発明のアゾ化合物を取り出し、次 にこれをインク組成物に加工することもできる。

[0043]

本発明のインク組成物は、一般式(1)で示される本発明のトリスアゾ化合物を通常0. $1\sim20$ 質量%、好ましくは $1\sim10$ 質量%、より好ましくは $2\sim8$ 質量%含有する水を 主要な媒体とする組成物である。本発明のインク組成物には、さらに水溶性有機溶剤を例 えば0~30質量%、インク調製剤を例えば0~5質量%含有していても良い。なお、イ ンク組成物の p H としては、保存安定性を向上させる点で、 p H 6 ~ 1 1 が好ましく、 p ${
m H}$ 7~10がより好ましい。また、着色組成物の表面張力としては、 $25~70~{
m mN/m}$ が好ましく、25~60mN/mがより好ましい。さらに、着色組成物の粘度としては、 30mPa·s以下が好ましく、20mPa·s以下がより好ましい。

[0044]

本発明のインク組成物は、前記の一般式 (1) で示されるトリスアゾ化合物を水または水 溶性有機溶媒(有機溶剤又は水と混和可能な有機溶剤含有水)に溶解し、必要に応じイン ク調製剤を添加したものである。。このインク組成物をインクジェットプリンタ用のイン クとして使用する場合、トリスアゾ化合物としては金属陽イオンの塩化物、硫酸塩等の無 機物の含有量が少ないものを用いるのが好ましく、その含有量の目安は例えば1質量%以 下(対色素原体)程度である。無機物の少ないトリスアゾ化合物を製造するには、例えば 逆浸透膜による通常の方法又は本発明のトリスアゾ化合物の乾燥品あるいはウェットケー キをメタノール等のアルコール及び水の混合溶媒中で撹拌し、濾過、乾燥するなどの方法 で脱塩処理すればよい。

[0045]

前記インク組成物の調製において用いうる水溶性有機溶媒としては、例えばメタノール、 エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、第二ブタ ノール、第三プタノール等のC 1 ~C 4 アルカノール、N, N -ジメチルホルムアミドま たはN, N-ジメチルアセトアミド等のカルボン酸アミド、2-ピロリドン、N-メチル ピロリジンー2ーオン等のラクタム、1,3ージメチルイミダゾリジンー2ーオンまたは 1, 3-ジメチルヘキサヒドロピリミド-2-オン等の環式尿素類、アセトン、メチルエ チルケトン、2-メチル-2-ヒドロキシペンタン-4-オン等のケトンまたはケトアル コール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の環状エーテル、エチレングリコール、1, 2ープロピレングリコール、1,3ープロピレングリコール、1,2ープチレングリコー u、1, 4 - \vec{j} + \vec{j} \vec{j} ル、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ポ リエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、チオジグリコール、ジチオジグリコ ール等の(C2~C6)アルキレン単位を有するモノマー、オリゴマーまたはポリアルキ レングリコールまたはチオグリコール、グリセリン、ヘキサンー1,2,6ートリオール 等のポリオール(トリオール)、エチレングリコールモノメチルエーテルまたはエチレン グリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル又はジエチレ ングリコールモノエチルエーテル又はトリエチレングリコールモノメチルエーテル又はト リエチレングリコールモノエチルエーテル等の多価アルコールの(C1~C4)アルキル エーテル、γープチロラクトンまたはジメチルスルホキシド等があげられる。これらの有 機溶媒は単独で用いてもよいし、二種以上を併用してもよい。

[0046]

前記インク組成物の調製において用いられるインク調製剤としては、例えば防腐防黴剤、 p H調整剤、キレート試薬、防錆剤、水溶性紫外線吸収剤、水溶性高分子化合物、染料溶 解剤、酸化防止剤、界面活性剤などがあげられる。その具体例について説明する。

[0047]

前記防黴剤としては、デヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジ ンチオン-1-オキシド、p-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1, 2-ベンズイソ チアゾリンー3-オン及びその塩等が挙げられる。これらは着色組成物中に0.02~1 . 00質量%使用するのが好ましい。

[0048]

防腐剤としては、例えば有機硫黄系、有機窒素硫黄系、有機ハロゲン系、ハロアリルスル ホン系、ヨードプロパギル系、N-ハロアルキルチオ系、ベンゾチアゾール系、ニトリル 系、ピリジン系、8-オキシキノリン系、ベンゾチアゾール系、イソチアゾリン系、ジチ オール系、ピリジンオシキド系、ニトロプロパン系、有機スズ系、フェノール系、第4ア ンモニウム塩系、トリアジン系、チアジン系、アニリド系、アダマンタン系、ジチオカー バメイト系、ブロム化インダノン系、ベンジルブロムアセテート系、無機塩系等の化合物 が挙げられる。有機ハロゲン系化合物としては、例えばペンタクロロフェノールナトリウ ムが挙げられ、ピリジンオシキド系化合物としては、例えば2-ピリジンチオールー1-オキサイドナトリウムが挙げられ、無機塩系化合物としては、例えば無水酢酸ソーダが挙 げられ、イソチアゾリン系化合物としては、例えば1,2-ベンズイソチアゾリン-3-オン、2-n-オクチルー4-イソチアゾリン-3-オン、5-クロロ-2-メチルー4 ーイソチアゾリン-3-オン、5-クロロ-2-メチル-4-イソチアゾリン-3-オン マグネシウムクロライド、5ークロロー2ーメチルー4ーイソチアゾリンー3ーオンカル シウムクロライド、2-メチルー4-イソチアゾリン-3-オンカルシウムクロライド等 が挙げられる。その他の防腐防黴剤として、ソルビン酸ソーダ、安息香酸ナトリウム等が あげられる。

[0049]

pH調整剤としては、調合されるインクに悪影響を及ぼさずに、インクのpHを例えば5 ~11の範囲に制御できるものであれば任意の物質を使用することができる。その例とし て、例えばジエタノールアミン、トリエタノールアミン、Nーメチルジエタノールアミン などのアルカノールアミン、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの アルカリ金属の水酸化物、水酸化アンモニウム(アンモニア)、あるいは炭酸リチウム、 炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩、酢酸 カリウム、ケイ酸ナトリウム、リン酸二ナトリウム等の無機塩基などが挙げられる。

[0050]

キレート試薬としては、例えばエチレンジアミン四酢酸ナトリウム、ニトリロ三酢酸ナト リウム、ヒドロキシエチルエチレンジアミン三酢酸ナトリウム、ジエチレントリアミン五 酢酸ナトリウム、ウラシル二酢酸ナトリウムなどがあげられる。

[0051]

防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグルコール酸アンモ ニウム、ジイソプロピルアンモニウムナイトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシ クロヘキシルアンモニウムナイトライトなどがあげられる。

[0052]

水溶性紫外線吸収剤としては、例えばスルホン化したベンゾフェノン系化合物、ベンゾト リアゾール系化合物、サリチル酸系化合物、桂皮酸系化合物、トリアジン系化合物が挙げ られる。

[0053]

水溶性高分子化合物としては、ポリビニルアルコール、セルロース誘導体、ポリアミン、 ポリイミン等があげられる。

[0054]

染料溶解剤としては、例えば ε ーカプロラクタム、エチレンカーボネート、尿素などが挙 げられる。

[0055]

酸化防止剤としては、例えば、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用すること ができる。前記有機系の褪色防止剤としては、ハイドロキノン類、アルコキシフェノール 類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン類、インダン類、ク ロマン類、アルコキシアニリン類、複素環類、等が挙げられる。

[0056]

界面活性剤としては、例えばアニオン系、カチオン系、ノニオン系などの公知の界面活性 剤が挙げられる。アニオン界面活性剤としてはアルキルスルホン酸、アルキルカルボン酸 塩、 $\alpha-$ オレフィンスルホン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル酢酸塩、N-ア シルアミノ酸およびその塩、Nーアシルメチルタウリン塩、アルキル硫酸塩ポリオキシア ルキルエーテル硫酸塩、アルキル硫酸塩ポリオキシエチレンアルキルエーテル燐酸塩、ロ ジン酸石鹸、ヒマシ油硫酸エステル塩、ラウリルアルコール硫酸エステル塩、アルキルフ ェノール型燐酸エステル、アルキル型燐酸エステル、アルキルアリルスルホン塩酸、ジエ チルスルホ琥珀酸塩、ジエチルヘキルシルスルホ琥珀酸ジオクチルスルホ琥珀酸塩などが 挙げられる。カチオン界面活性剤としては2-ビニルピリジン誘導体、ポリ4-ビニルピ リジン誘導体などがある。両性界面活性剤としてはラウリルジメチルアミノ酢酸ベタイン 、2-アルキル-N-カルボキシメチル-N-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイ ン、ヤシ油脂肪酸アミドプロピルジメチルアミノ酢酸ベタイン、ポリオクチルポリアミノ エチルグリシンその他イミダゾリン誘導体などがある。ノニオン界面活性剤としては、ポ リオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテ ル、ポリオキシエチレンドデシルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテ ル、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリ オキシアリルキルアルキルエーテルなどのエーテル系、ポリオキシエチレンオレイン酸、 ポリオキシエチレンオレイン酸エステル、ポリオキシエチレンジステアリン酸エステル、 ソルビタンラウレート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンモノオレエート、ソル ビタンセスキオレート、ポリオキシエチレンモノオレエート、ポリオキシエチレンステア レートなどのエステル系、2, 4, 7, 9ーテトラメチルー5ーデシンー4, 7ージオー ル、3,6-ジメチルー4-オクチンー3,6-ジオール、3,5-ジメチルー1-ヘキ シンー3オールなどのアセチレングリコール系(例えば、日信化学社製サーフィノール1 04、105、82、465、オルフィンSTGなど)、などが挙げられる。これらのイ ンク調製剤は、単独もしくは混合して用いられる。

[0057]

本発明のインク組成物は前記各成分を任意の順序で混合、撹拌することによって得られる 。得られたインク組成物は狭雑物を除く為にメンブランフィルター等で濾過を行ってもよ い。また、黒の色味を調整するため、種々の色相を有するその他の色素を混合してもよい 。その場合、本発明の一般式 (1) で示されるアゾ化合物以外に、他の色相を有する黒色 や、黄色、マゼンタ色、シアン色、その他の色の色素を用いることができる。

[0058]

本発明のインク組成物は、各種分野において使用することができるが、筆記用水性インク 、水性印刷インク、情報記録インク等に好適であり、該インク組成物を含有してなるイン クジェット用インクとして用いることが、特に好ましく、後述するインクジェット記録方 法において好適に使用される。

インクジェット記録方法では、本発明のインク組成物はイエローインク組成物、マゼン タインク組成物、シアンインク組成物と併用しうる。各色のインク組成物は、それぞれの 容器に注入される。

本発明のインクジェットプリンタは本発明のインク組成物を含む容器を所定位置にセット (装填) したインクジェットプリンタである。

[0059]

適用しうるインクジェット記録方法においては、前記インク組成物を含有してなるインク ジェット用インクを用いて受像材料に記録を行うが、その際に使用するインクノズル等に ついては特に制限はなく、目的に応じて適宜選択することができ、公知の方法、例えば、 静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用す るドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに 照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、インクを加熱し て気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット(登録 商標))方式等を用いることができる。なお、前記インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

[0060]

本発明の着色体は前記の本発明の化合物又はこれを含有するインク組成物で着色されたも のであり、より好ましくは本発明のインク組成物を用いてインクジェットプリンタによっ て着色されたものである。着色されうるものとしては、例えば紙、フィルム等の情報伝達 用シート、繊維や布(セルロース、ナイロン、羊毛等)、皮革、カラーフィルター用基材 等が挙げられる。情報伝達用シートとしては、表面処理されたもの、具体的には紙、合成 紙、フィルム等の基材にインク受容層を設けたものが好ましい。インク受容層には、例え ば上記基材にカチオン系ポリマーを含浸あるいは塗工することにより、また多孔質シリカ 、アルミナゾルや特殊セラミックスなどのインク中の色素を吸収し得る無機微粒子をポリ ビニルアルコールやポリビニルピロリドン等の親水性ポリマーと共に上記基材表面に塗工 することにより設けられる。このようなインク受容層を設けたものは通常インクジェット 専用紙(フィルム)、光沢紙(フィルム)等と呼ばれ、例えば代表的な市販品としてはピ クトリコ (旭硝子 (株) 製)、プロフェッショナルフォトペーパー、スーパーフォトペー パー、マットフォトペーパー(いずれもキヤノン(株)製)、PM写真用紙(光沢)、P Mマット紙(いずれもセイコーエプソン(株)製)、プレミアムプラスフォト用紙、プレ ミアム光沢フィルム、フォト用紙(いずれも日本ヒューレット・パッカード(株)製)フ ォトライクQP (コニカ (株) 製) 等がある。なお、普通紙も利用できることはもちろん である。

[0061]

本発明のトリスアゾ化合物は水溶解性に優れ、このトリスアゾ化合物を含有する本発明のインク組成物は長期間保存後の結晶析出、物性変化、色変化等もなく、貯蔵安定性が良好である。又、本発明のトリスアゾ化合物を含有する記録用ブラックインク液は、インクジェット記録用、筆記用具用として用いられ、普通紙及びインクジェット専用紙に記録した場合に印字濃度の高い黒色を呈し、さらに耐オゾンガス性、耐光性、耐湿性及び演色性に優れている。

【実施例】

[0062]

以下、本発明を実施例によって更に具体的に説明するが、本発明は、以下の実施例によって何ら限定されるものではない。尚、本文中「部」及び「%」とあるのは、特別の記載のない限り質量基準である。また、カルボキシル基、スルホ基は遊離酸の形で表す。

[0063]

実施例1

【0064】 【化11】

$$O_2$$
 CH_3
 H_2N
 SO_2H
 SO_3H
 (4)

[0065]

このジアゾ懸濁液に4-アミノー5-ヒドロキシナフタレン-1, 7-ジスルホン酸 9. 1部を水200部に懸濁した液を添加した後、10~20℃で溶液のpH値を炭酸ナ トリウムにて2. 4~2. 8に保持しながら12時間攪拌した。攪拌後pH値を炭酸ナト リウムにて7.0~8.5として溶解し、式(6)のモノアゾ化合物を含む溶液を得た。

[0066]【化12】

OH NH₂

$$N=N$$
 SO_3H
 SO_3H
 SO_3H
 SO_3H
 SO_3H
 SO_3H

[0067]

水150部に4-ニトロアニリン-2-スルホン酸ナトリウム14.4部を溶解し、ここ に0~5℃で35%塩酸18.8部、40%亜硝酸ナトリウム水溶液10.6部を添加し ジアゾ化した。このジアゾ懸濁液を、上記反応にて得られた式(6)のモノアゾ化合物を 含む溶液に10~20℃、溶液のpH値を炭酸ナトリウムにて8.0~9.0に保持しな がら滴下した。滴下終了後、15~30℃で2時間、pH8.0~9.0で攪拌し、塩化 ナトリウムの添加により塩析し、濾過することで式(8)の化合物を含むウェットケーキ を得た。

[0068] 【化13】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_2N
 O_3N
 O_3H
 O_3N
 O_3H
 O_3H
 O_3N
 O_3H
 O_3H

[0069]

上記で得られたウェットケーキを水400部に溶解し、70℃に加熱後、水酸化ナトリウ ムにてpH値を10.5~11.0に保持しながら1時間攪拌した。室温まで冷却後、3 5%塩酸によりpH7.0~8.0とし、塩化ナトリウムを加えて塩析を行い、濾過して 式(9)の化合物を含むウェットケーキを得た。

[0070] 【化14】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_3N
 O_3N

[0071]

水100部に4-メトキシアニリン-2-スルホン酸11.0部を水酸化ナトリウムの添 加によりpH5.0~7.0として溶解し、ここに0~5℃で35%塩酸15.8部、4 0%亜硝酸ナトリウム水溶液 9. 6部を添加しジアゾ化した。このジアゾ懸濁液を水30 0部に上記で得られた式 (9) の化合物を含むウェットケーキを水酸化ナトリウムでpH 8. 0~9. 0 に調製しながら溶解した溶液に、15~30℃、溶液のpH値を炭酸ナト

リウムにて8.0~9.0に保持しながら滴下した。滴下終了後、15~30℃で3時間 、pH8.0~9.0で攪拌しカップリング反応を完結させた後、塩化ナトリウムを加え て塩析し、濾過した。得られたウェットケーキを水220部に溶解し、メタノール300 部の添加により晶析、ろ過した。更に得られたウェットケーキを水150部に溶解後、3 5%塩酸の添加によりpH値を0.5以下とした後、水酸化リチウムの添加により溶解し た。この溶液にメタノール200部及び2ープロパノール50部の添加により晶析し、ろ 過、乾燥して本発明の式 (11) の化合物 (表2における化合物No.1) 38.0部を 得た。この化合物の水中での最大吸収波長(λmax)は595nmであり、また水への 溶解度は100g/1以上であった。

[0072] 【化15】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_3H
 O_3S
 O_3H
 O_3H

[0073]

実施例2

実施例1の4ーメトキシアニリンー2ースルホン酸11.0部を5ースルホアンスラニル 酸11.7部とする以外は実施例1と同様の方法で本発明の式(12)(表2における化 合物No. 2)の化合物36.2部を得た。この化合物の水中での最大吸収波長は591 nmであり、また水への溶解度は100g/1以上であった。

[0074] 【化16】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_3H
 O_1
 O_2N
 O_3H
 O

[0075]

実施例3

実施例1の4ーメトキシアニリンー2ースルホン酸11.0部を2ーアミノテレフタル酸 9. 8部とする以外は実施例1と同様の方法で本発明の式(13)(表2における化合物 No. 3) の化合物 30. 4部を得た。この化合物の水中での最大吸収波長は 590 nm であり、また水への溶解度は100g/1以上であった。

[0076] 【化17】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_3H
 O_1
 O_2N
 O_3H
 O

[0077]

実施例4

実施例1の4-メトキシアニリン-2-スルホン酸11.0部を5-スルファモイルアン スラニル酸11. 7部とする以外は実施例1と同様の方法で本発明の式(14)(表2に おける化合物 No. 4) の化合物 31.8 部を得た。この化合物の水中での最大吸収波長 は591nmであり、また水への溶解度は100g/l以上であった。

【0078】 【化18】

$$O_2N$$
 O_2N
 O_3S
 O_3H
 O_1N
 O_2N
 O_3S
 O_3H
 O_3S
 O_3H
 O_3S
 O_3H
 O_3H

[0079]

実施例5

【0080】 【化19】

$$O_2N$$
 O_3H
 O_1HO_3S
 O_3H
 O_2N
 O_3H
 O_3

[0081]

実施例6

実施例 1 の 4 - メトキシアニリン - 2 - スルホン酸 1 1 . 0 部を 5 - (N - メチルスルファモイル) アンスラニル酸 1 2 . 4 部とする以外は実施例 1 と同様の方法で本発明の式(1 6) (表 3 における化合物 N o . 9) の化合物 3 2 . 3 部を得た。この化合物の水中での最大吸収波長は 5 9 2 n m であり、また水への溶解度は 1 0 0 g / 1 以上であった。

【0082】 【化20】

$$O_2N$$
 O_3H
 O_1N
 O_2N
 O_3H
 O_3S
 O_3H
 O_3H

[0083]

実施例7

実施例104-メトキシアニリン-2-スルホン酸11.0部を3-アミノ-7-ニトロナフタレン-1,5-ジスルホン酸18.8部とする以外は実施例1と同様の方法で本発明の式 (17) (表 4 における化合物No.20) の化合物30.9部を得た。この化合物の水中での最大吸収波長は591n mであり、また水への溶解度は100g/1以上であった。

[0084]

【化21】

$$O_2N \xrightarrow{SO_3H} OH NH_2 OH N:N \xrightarrow{OH} N:N \xrightarrow{SO_3H} NO_2$$

$$O_2N \xrightarrow{SO_3H} OH NH_2 OH N:N \xrightarrow{SO_3H} NO_2$$

$$O_3N \xrightarrow{SO_3H} OH NH_2 OH N:N \xrightarrow{SO_3H} NO_2 OH NO_2 OH NO_3 OH$$

[0085]

実施例8~12

(A) インクの作成

下記各成分を混合することにより本発明のインク組成物を調製し、次いで $0.45\mu m$ のメンブランフィルターで濾過する事により狭雑物を除去した。また水はイオン交換水を使用した。尚、インク組成物のpHが $pH=8.0\sim10.0$ になるように水、水酸化リチウムを加えた。

[0086]

表 5

上記実施例で得られた化合物		5.	0 部
(脱塩処理されたものを使用)			
グリセリン		5.	0部
尿素		5.	0 部
N-メチル-2-ピロリドン		4.	0部
イソプロピルアルコール		3.	8 0 部
ブチルカルビトール		2.	0部
界面活性剤		0.	1部
(サーフィノール105 日信化学社製)			
水+水酸化リチウム	7	5.	9 部
	0	0.	0 部
		,	

[0087]

表5において、上記実施例で得られた化合物とは、実施例8は式(11)の化合物を、実施例9は式(12)の化合物を、実施例10は式(13)の化合物を、実施例11は式(14)の化合物を、実施例12は式(15)の化合物をそれぞれ示す。インク調製時のpHは8~10に水酸化リチウムで調製した。この水性インク組成物は、貯蔵中、沈殿分離が生ぜず、また長期間保存後においても物性の変化は生じなかった。

[008.8]

(B) インクジェットプリント

上記で得られたそれぞれのインク組成物を使用し、インクジェットプリンタ(商品名 Canon社 BJ-S630)により、普通紙(キヤノン社 LBP PAPER LS-500)、専用光沢紙A(キヤノン社 プロフェッショナルフォトペーパー PR-101)及び専用光沢紙B(EPSON社 PM写真用紙(光沢) KA420PSK)の3種の紙にインクジェット記録を行った。

印刷の際は、反射濃度が数段階の階調が得られるように画像パターンを作り、ハーフトーンの黒色印字物を得た。印刷時はグレースケールモードを用いているため、この淡色部分においては黒色記録液以外のイエロー、シアン、マゼンタの各記録液が併用されていない。以下に記する試験方法のうち、測色機を用いて評価する項目である印字濃度評価では、印刷物の反射濃度 D値を測色する際に、この D値が最も高い部分を用いた。また、同様に測色機を用いて評価する項目である耐光性試験、耐オゾンガス性試験の測定の際には、試験前の印刷物の反射濃度 D値が 1.0 に最も近い階調部分を用いて測定を行った。

[0089]

(C) 記録画像の評価

本発明の水性インク組成物による記録画像につき、印字濃度、耐光性試験後の色相変化、

耐オゾンガス性試験後の色相変化3点について評価を行った。尚、耐オゾンガス性試験、 耐湿性試験は、専用光沢紙A、Bについてのみ行った。その結果を(表6)に示した。試 験方法は下記に示した。

印字濃度評価 (1)

記録画像の色相濃度はGretag Macbeth SpectroEye (GRET AG社製)を用いて測色し、印字濃度D値を算出した。以下に判定基準を示す。

○ 普通紙:1.2≤D 光沢紙:2.2≤D

△ 普通紙:1.0≦D<1.2 光沢紙:1.9≦D<2.2

× 普通紙:D<1.0 光沢紙:D<1.2

耐光性試験

キセノンウェザオメーターCi4000(ATLAS社製)を用い、印刷サンプルに0. 36W/平方メートルの照度で50時間照射した。試験終了後上記の測色システムを用い て試験前後の色差 (ΔE) 及び色相濃度の減少率を測定した。判定は以下の基準により行 った。

○ ΔE:5未満、残存率:90%以上

△ ΔEと残存率のどちらか一方だけが○の条件を満たせない

× ΔE:5以上、残存率:90%未満

(3) 耐オゾンガス性試験

オゾンウェザーメーター(スガ試験機社製)を用いてオゾン濃度を40ppm、湿度60 % R H、温度 2 4 ℃で印刷サンプルを 3 、 6 時間放置した。試験終了後上記の測色システ ムを用いて試験前後の色差 (ΔE) 及び色相濃度の減少率を測定した。判定は以下を目安 に行った。

- 試験時間3時間で△Eが10未満、且つ、6時間で△Eが20未満
- Δ 試験時間3時間でΔΕが10以上、又は、6時間でΔΕが20以上
- × 試験時間3時間でΔEが10以上、且つ、6時間でΔEが20以上

[0090]

比較対象として水溶性インクジェット用色素として、特許文献3の表1-1の1の色素(下記式(18))を用いて実施例8と同様のインク組成でインク組成物を調製した。得ら れた記録画像の印字濃度評価、耐光性評価、耐オゾンガス性評価の結果を(表6)に示し た。

[0091] 【化22】

COOH OH
$$NH_2$$
 HOOC
$$N=N$$

$$HO_3S$$

$$SO_3H$$

$$(18)$$

比較例 2

同様に、比較対象として水溶性インクジェット用色素として、特許文献3の実施例1で説 明される色素AN-250(下記式(19))を実施例8と同様のインク組成でインク組 成物を調製した。得られた記録画像の印字濃度評価、耐光性評価、耐オゾンガス性評価の 結果を(表6)に示した。

[0092]

【化23】

【0094】 (表6)より、本発明のトリスアゾ化合物を含有するインク組成物は印字濃度が高く、従来の黒色染料(比較例)と比較して耐オゾンガス性、耐光性において優れていることがわかる。

【産業上の利用可能性】

[0095]

本発明のトリスアゾ化合物を含有するインク組成物はインクジェット記録用、筆記用具用ブラックインク液として紙、布帛の染色、着色に用いられる。

【暬類名】要約暬

【要約】

【課題】インクジェット記録用、筆記用具用として用いられ、耐オゾンガス性、耐光性、 耐湿性及び演色性に優れており、記録液としての保存安定性も良好な黒色の化合物及びそ れを含有するインク組成物の提供。

【解決手段】下記式 (1) で表されるトリスアゾ化合物またはその塩、それを含有するイ ンク組成物

【化1】

$$O_2N \xrightarrow{R^1} OH NH_2 OH N=N-A$$

$$O_2N \xrightarrow{I} N=N OH N=N-A$$

$$SO_3H SO_3H SO_3H (1)$$

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-403311

受付番号 50301987639

書類名 特許願

担当官 第六担当上席 0095

作成日 平成15年12月 3日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年12月 2日

特願2003-403311

出願人履歴情報

識別番号

[000004086]

1. 変更年月日

1990年 8月 9日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

氏 名 日本化薬株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP04/017556

International filing date:

26 November 2004 (26.11.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2003-403311

Filing date: 02 December 2003 (02.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 04 February 2005 (04.02.2005)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.